### **RUBBER COMPOSITION**

Patent Number:

JP1278543

Publication date:

1989-11-08

Inventor(s):

YASUMOTO MASATAKA; others: 01

Applicant(s):

SANSHIN KAGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

JP1278543

Application Number: JP19880108250 19880430

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08L21/00; C08K5/20; C08K5/34; C08K5/36

EC Classification:

Equivalents:

#### Abstract

PURPOSE:To obtain a rubber composition, capable of preventing characteristics of vulcanized rubber from deteriorating due to reversion, improving processing stability and enhancing productivity, by blending a metal salt compound of 2-benzamidothiophenol with a bismaleimide compound, etc., in a specific proportion.

CONSTITUTION: The objective composition obtained by blending (A) 0.1-10pts.wt. O,O'dibenzamidodiphenyl disulfide and/or metal salt compound of 2- benzamidothiophenol expressed by formula I (Me is bi- or polyvalent metal; n is the valence of the metal) with (B) 0.5-10pts.wt. bismaleimide compound expressed by formula II [X is -(CH2)n-, formula III, IV or V (R is H, chlorine or alkyl; Y is -O-, -CH2-, -S- or -SO2-; n is 2-12)], (C) 0.5-5pts.wt. one or two or more vulcanization accelerators and (D) 0.1-1.5pts.wt. sulfur and/or sulfur donor.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

BEST AVAILABLE COPY

#### 19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

1

## ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-278543

®Int. Cl. 4	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成1年(1989)	)11月8日
C 08 L 21/00 C 08 K 5/20 5/34 5/36	KDH KDM KDN	· 7731-4 J 7731-4 J 7731-4 J 審査請求	未證求	情求項の数 1	(全7頁)

国発明の名称 ゴム組成物

②特 顧 昭63-108250

②出 顧 昭63(1988) 4月30日

砲発 明 者 安 本 正 孝 山口県柳井市大字柳井66番地の1

#### 明 却 奪

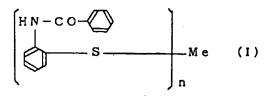
#### 1. 発明の名称

ゴム組成物

#### 2. 特許請求の範囲

(A) o, o' -ジベンズアミドジフェニルジス ルフィドおよび/または

#### 一般式(1)



[式中、Meは2価以上の金属、nは金属の価数を表わす。]

で示される2-ベンズアミドチオフェノール金属 塩化合物を0.1~10重量部

#### (B) 一般式(II)

$$HC-CO \longrightarrow N-X-N \longrightarrow CO-CH$$
 (II)

- (C) 加硫促進剤の1種または2種以上を0. 5~5重量部
- (D) 硫黄および/または硫黄供与体の1種以上を0.1~1.5重量部以上(A)~(D)を含有することを特徴とするゴム組成物。

#### 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、改善された加硫物特性および加硫も どりを改善したゴム組成物に関するものである。

[従来の技術]

ゴム工業に要求される生産性の向上の一つとして、加工工程の合理化による時間短縮があげられ、

従来から天然ゴムやイソプレン系ゴムの高温加 硫における加硫もどり防止方法として、低硫實加 硫、過酸化物加硫、キノイド加硫、樹脂加硫、ウ レタン加硫、マレイミド加硫等の加硫方法が推奨 されている。しかしながら、これらの加硫方法で 得られる加硫ゴムの物性、特に引張強さ、引裂強 さの点で不十分であり、また、奥気(過酸化物加

報,特開昭61-166843号公報等に記載されているが、高温加硫においての加硫もどりはなお不十分で、表層部においては依然として物性の低下がみられ、安定した加硫ゴム組成物が得られないなどの欠点を有している。

#### [問題解決の手段]

本発明者らは、従来公知の加硫もどり防止方法にみられた上記欠点を解決するため鋭意検討した結果、o,o'ージベンズアミドジフェニルジススマルイまなは2ーベンズアミドチ合物とピスマレイミド化合物とピスマレイまたは硫化化が、対して大きな低ができる。また、ゴムを派がでして大きな抵抗性を示す。また、ゴムをのに対して大きな抵抗性を示す。はないの高温による加硫もどり(解重合または使用時の高温による加硫もどり(解重合またとに対いなど優れたゴム組成物を見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち本発明は、

(A) o, o'ージベンズアミドジフェニルジ

硫の場合)やゴムの表面に加硫剤が析出するブル ーミング(無硫黄加硫の場合)が著しいことで実 用面で削限されている。また、上記の加硫方法は、 加硫ゴムを得る場合、熱を伴う混練り、カレンダ ーリング、押出成型、射出成型等の操作中に硬化 し始めるスコーチ現象を起こしやすく、加工安全 性で劣ることも大きな欠点である。従来のかかる 欠点を改良すべく、マレイミド化合物による加硫 方法が米国特許第2925407号(1960年 ),米国特許第2958672号(1960年) ,米国特許第2989504号(1961年)。 "ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソ サイアティ (Journal of the American Chemical Society) 第81卷1187頁~1190頁(1 959年)", "ジャーナル オブ アプライド ポリマー サイエンス (Journal of Applied Polymer Science) 第8卷228頁(1964年)", "カウチウク イ レジナ (Kauchuk i Rezina) 第 10号25頁(1981年)", 特開昭61-1 4238号公報,特開昭61-166842号公

スルフィドおよび/または 一般式(I)

$$\begin{cases}
HN-CO-S & Me \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& & \\
& &$$

[式中、Meは2価以上の金属、nは金属の価数を表わす。]
で示される2-ベンズアミドチオフェノール金属

(B)一般式(II)

塩化合物と

[式中、Xは-(CH<sub>2</sub>),-, -→ または -(ここでRは水素原子、塩素原子、またはアルキル
・ ル基、Yは、-O-, -CH<sub>2</sub>-, -S-, -S O<sub>2</sub>-, nは2~12の整数を表わす。)] で示されるビスマレイミド化合物と

- (C)加硫促進剤と
- (D) 硫黄および/または硫黄供与体 からなることを特徴とするゴム組成物を提供する ものである。

本発明の一般式(I)で示される2-ベンズアミドチオフェノール金属塩化合物としては、飼、 亜鉛,鉄、コバルト、ニッケル等の2価あるいは 3価の金属塩が挙げられる。

また、本発明の一般式(I)で示されるビスマレイミド化合物としては、N, N'ーエチレンピスマレイミド、N, N'ーヘキサメチレンピスマレイミド、N, N'ーα, αードデシレンピスマレイミド、N, N'ー4, 4'ージフェニルンスマレイミド、N, N'ー4, 4'ージフェニルチオピスマレイミド、N, N'ー4, 4'ージフェニルスルホンピスマレイミド、S, N'ー4, 4'ージフェニルスルホンピスマレイミド、等が挙げられる。

合ゴム(SBR)、アクリロニトリルーブタジエン共重合ゴム(NBR)、エチレンープロピレンージエン三元共重合ゴム(EPDM)、イソプレイソブチレン共重合ゴム(IIR)等の単独もしくは、これらを2種またはそれ以上を混合したゴム等が挙げられる。

 また、本発明の加硫促進剤としては、アルデヒドアンモニア系加硫促進剤、チオウレア系加硫促進剤、クアニジン系加硫促進剤、チアゾール系加硫促進剤、スルフェンアミド系加硫促進剤、チウラム系加硫促進剤、ジチオカルバミン酸塩系加硫促進剤、トリアジン系加硫促進剤、混合加硫促進剤等が挙げられる。

•= ... . .

また、硫黄及び硫黄供与体としては、通常のゴム用粉末硫黄、沈降性硫黄、不溶性硫黄、テトラメチルチウラムジスルフィド、テトラエチルチウラムジスルフィド、テトラブチルチウラムジスルフィド、ジペンタメチレンチウラムヘキサスルフィド、ジペンタメチレンチウラムヘキサスルフィド、2-(4'-モルホリノジチオ)ペンゾチアゾール、4、4'-ジチオジモルホリン等が挙げられる。

また、本発明の対象となるゴムとしては、天然ゴム(NR),ポリイソプレンゴム(IR)が主成分であるが、そのほかのゴム例えば、ポリブタジエンゴム(BR),スチレンーブタジエン共重

また、本発明には対象となるゴム成分に炭酸カルシウム系、シリカ系及びカーボンブラック等の充てん剤または補強剤、亜鉛華等の金属酸化物、パラフィン系、ナフテン系または芳香族系の加工油等の軟化剤、ステアリン酸等の各種高級脂肪酸、着色剤および顔料、老化防止剤、紫外線吸収剤等の各種配合剤を必要に応じて添加することができる。また、従来から利用されているゴム練り用のオープンロール、バンバリーミキサーまたは加圧ニーダー等で混合することができる。

#### 「寒旆例」

以下、本発明の実施例を詳細に説明するが、本 発明はこれらに限定されるものではない。

#### 実施例

第1表及び第3表に示した配合処方に従って常法により混合し、ゴム組成物を得た。配合ゴムをJIS K 6300に準拠してムーニースコーチ試験を、更に、加硫挙動(加硫もどり)は、レオメータを用いて測定した。この時のゴム組成物のトルクが最大トルク(Mn)の90%に到達する

までの時間(分)をも'o(90)とし、また、ゴ ム組成物の加硫もどりについては、最大トルクか らの減少値を測定することによって評価した。ま た、得られた加硫曲線を第1図に示した。配合ゴ ム組成物の加硫試料については、JIS K 63 01に準拠して引張試験をテンションメーターを 用いて測定した結果を第2表及び第4表に示した。

			21.							
PI	J	比 !	胶 名	M		本	発	明	M	
配合成分 No.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
天然ゴム(RSS#1) HAFブラック ステアリン酸 亜 の	100 50 2 5 - 2 1	100 50 2 5 3 - 2	100 50 2 5 3 0.5	100 50 2 5 1.5 1.5 2	100 50 2 5 3 0.5 2 -	100 50 2 5 3 0.5 2	100 50 2 5 3 0. 5 2	100 50 2 5 3 0.5 2	100 50 2 5 3 0.5 2	100 50 2 5 3 0.5 2

(1)三新化学工業株式会社製ジベンゾチアジルジスルフィドの商品名(2)三新化学工業株式会社製無水フタル酸の商品名(3)o.o'ージベンズアミドジフェニルジスルフィド(4)2ーベンズアミドチオフェノールの亜鉛塩

		10	18.4	30.3 4.8 100 100 100 30.8 3.6 100	352 352 55 60
		6	21.2	38.2 4.0 1100 1100 35.9 2.8 1100 1100	170 374 70 68
	明	8	21.2	47.3 100 1100 1100 1100 1100 1100	70 230 70 70
	献	1 2	29.2	42.6 5.3 100 100 100 3.8 100 100	176 308 95 70
•	#	9	25.8   2	44.3 100 100 100 100 100 100 100 100 100 10	
嵌		_	<b>-</b>		185 298 102 70
7	_	2	0   24.8	45.4 100 100 100 3 43.2 100 100 100	195 300 115 70
	至	4	19.0	46.8 3.5 94. 93.5 43.8 22.3 91.9	214 332 106 72
採	整	e	12.4	47.3 99.99 98.4 44.5 98.4	210 296 120 72
	뀨	2	1 10.4	37.5 100. 299 35.4 2.5	141 216 124 66
		1	125C	26. 5 64 64. 3 24. 3 1. 5 60	<u>5分間アレス加ಡ</u> <sup>2)</sup> 114 448 <sup>2)</sup> 、32 56
	<b>E</b>	¥o.		1	200℃× 5分間 (kgf/cm²) (水) (kgf/cm²) (lgf/cm²)
		試験項目	4-=-4=	レオメーター加設試験 Mn(kg·cz) t。(90) (分 t。(90) (分 (%) (%) (Mn(kg·ca) t。(90) (分 は。(90) (分 は。(90) (分 (%) (%)	加鐵物試整: 工 下 下 M 2 8 H 8

	<b>164</b>	22	100 20 20 3 3 1
	発明	2.1	100 50 2 2 3 3 1
	*	20	100 50 2 2 3 3 1 1
		19	500 500 11.55 11.55
	<b>16</b> 0	18	100 50 72 72 72 73 74 75 75
	比較	17	160 50 2 2 3 3 2
嵌		16	100 50 1 1 5 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
m	本発明例	15	200 200 200 200 200 1
粧		14	100 50 2 5 5 11.5 - 1.5
	25	13	100 50 2 3 3 4 1 1 1 1
	出	12	100 50 2 2 5 5 1
		1.1	100 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
	85	No.	1)
			(RSS#77) (カック (カック (サック) (サック) (ロー M (5) (ロー CM (6) (ロー TT (7) (ロー PX (6) (ロー B-C
	V	配合成分	天然ゴム (RS エカアブラップ ステアリン酸 田 鉛 華 配 当 華 は コンベルン・ は ファン・ ガンセラー M サンセラー C サンセラー T サンセラー T サンセラー T サンセラー T サンセラー T サンセラー T

(5) 三新化学工業株式会社製2-メルカプトペンゾチアゾールの商品名 (6) 三新化学工業株式会社製N-シクロヘキシル-2-ペンゾチアジルスルフェンアミドの商品名 (7) 三新化学工業株式会社製テトラメチルチウラムジスルフィドの商品名 (8) 三新化学工業株式会社製N-エチル-N-フェニルジチオカルバミン酸亜鉛の商品名

					胀	4	帐						
	軽		<b>第</b>	較 例		本発明例		比較	ķ (99		*	発 明	<b>164</b>
試験項目	No.	1.1	12	13	14	15	16	17	18	19	20	2.1	22
<u>ムーニースコーチ試験:M</u> t <sub>b</sub> (分)	試験:ML:	125°C 17.5	10.9	1 27.9	29.7	27.9	8.2	8.5	9.1	6.0	9.8	20.9	4.5
レオメーター加硫試験	紅髮		•		į	•	,	į	9	6	•	. :	9
(M H (KB:CE)	€	- 40. 1.8	22.8	 	 Ç. 2.	2, w	7 7	7.5		1.8	44.4	6.1	8
	<b>字率(20分後</b>	3	6	6	88	66	26	8	66	98	8	100	100
<u>%</u>	(30分後	63	86	<b>%</b>	8	8	96	82	8	94	8	100	100
(Ma (kg·cu)		40.0	34.5	40.5	46.5	38.7	31.4	34.0	43.0	49.3	41.9	36.9	47.2
t . (90)	<b>(</b> ₹)	I.3	2.9	2.4	1.5	2.7	1.6	4.6	3.1	1.2	7.6	4.5	4.2
200℃   最大   少保持	p率(20分後	61	8 8	25	88	28	91	88	6	28	26	88	100
(%)	(30分後	P	ξ	7,6	e,	ž	8	g,	9	2	\$	an T	700
	100℃× 5分間	5分間プレス加	麗										
T. (kg	gf/cm²)	191	192	1 213	706	195	203	177	226	208	220	175	221
	~	421	325	358	366	346	402	344	339	782	323	370	327
	(kgf/cm²)	49	94	%	83	25	8	7	108	8	9	2	109
	IS, A)	9	99	89	7.7	e =	62	2	92	74	2	2	2

**—330**—

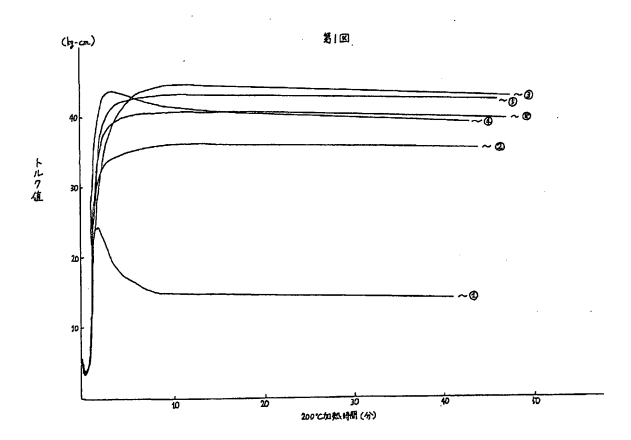
#### [発明の効果]

以上の実施例から明らかなように、本発明に係るゴム組成物は、高温加硫において、従来の加硫系で得られない加硫もどりによる加硫ゴムの特性低下が著しく防止され、加工安定性が向上し、生産性に資することができる。

#### 4. 図面の簡単な説明

第1図は実施例における本発明例と比較例の関係を示すレオメータ加硫曲線である。曲線の番号は、実施例、比較例中に用いた配合の番号と一致する。

特許出願人 三新化学工業株式会社



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
<u> </u>

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.